# (19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2002~514092 (P2002~514092A)

(43)公表日 平成14年5月14日(2002.5.14)

(51) Int.CL7		裁別記号	FΙ	テーマコード(参考)
C12N	1/20		C 1 2 N 1/20	A
A61K	7/16		A 6 1 K 7/16	
	9/70	401	9/70	401
	31/341		31/341	
A61P	1/02		A 6 1 P 1/02	
			審查請求 未請求 予備審查請求 有	(全 61 頁) 最終頁に続く

(21)出願番号 特願平11-504816 (86) (22)出職日 平成10年6月17日(1998, 6, 17) (85) 翻訳文提出日 平成11年12月20日(1999, 12, 20) (86)国際出願番号 PCT/US98/12728 WO98/58075 (87)国際公開番号 (87)国際公開日 平成10年12月23日 (1998, 12, 23) (31)優先権主張番号 60/050,093 (32)優先日 平成9年6月18日(1997.6.18) (33) 優先権主張国 米国 (US) (31)優先権主張番号 09/098,875 (32)優先日 平成10年6月17日(1998.6.17) (33)優先権主張国 米国(US)

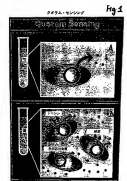
(71)出額人 ザ リサーチ アンド デヴェロップメント インスティテュート、インク.
アメリカ合衆間 58717-3880 モンタナ州 ボーズマン、ウエストカレッジ 1711
(71)出額人 ユニバーシティー オブ アイオワ リサーチ ファウンデーション
アメリカ合衆間 52242-5000 アイオワ
州 アイオワシティ、オークデールキャン
バス 100、#214 ティーアイシー、オークデールリサーチキャンバス
(74)代題人 弁理士 石田 裏樹 (外1名)

最終頁に続く

### (54) [発明の名称] ホモセリンラクトンパイオフィルム調節化合物及びそれらの利用法

#### (57) 【要約】

期菌の細胞対細胞の情報伝達の天然のプロセスを利用した、養生物によるパイオフィルムの形成、存験及び分散を制御する方法。トパるオキリドデカノイルリーホポモリンラクトン(BII)を組み合わせて、又に別りを加えて加えるか、あるいはOIのIIの及び配の活性を高める又は限害することとなる化学物質を加えることにより、産業、医療及び環境の場面において細菌及び振襲のバイオフィルムの形成、存録又は分散を保護することができる。



### 【特許請求の範囲】

- 1. k(3-オキソドデカノイル)しホモセリンラクトン又はその類似体、及びその 遮断化合物及びブチリルしホモ-セリンラクトン又はその類似体のうちのいずれ かから選択されるホモセリンラクトン化合物を含む組成を投与するステップを含 む、バイオフィルムの発達を製飾する方法。
- バイオフィルムの発達を、W-(3-オキソドデカノイル)L-ホモセリンラクトン 又はその類似体を成長中の細菌培養株に加えることにより向上させ及び刺激する 、請求項1に記載の方法。
- 3. パイオフィルムの発達を、II-(3オキソドデカノイル)レホモセリンラクトン 遮断化合物を成長中の細菌培養株に加えることにより防止する、請求項1に記載 の方法。
- 4. 前記パイオフィルムが、一体化した細菌の群集 (>10<sup>5</sup>) 集合体細菌により 牛ずる、請求項1に記載の方法。
- 5. パイオフィルム中の細菌細胞の解離及び分散を、ブチリルル-ホモセリンラクトンにより向上させる又は刺激する、請求項1に記載の方法。
- 6. パイオフィルム中の細菌細胞の解離及び分散を、ブチリルレホモセリンラクトンの添加、又は、ブチリルレホモセリンラクトンの類似体の添加により向上させる又は刺激することができる、請求項1に記載の方法。
- 7. ブチリルレ-ホモセリンラクトン又はその類似体のうちのいずれかから選択されるホモセリンラクトン化合物を投与するステップを含む、パイオフィルムの基質ポリマの発達を防止する方法。
- 8. 前記パイオフィルムの基質ポリマが、ポリベプチド又はポリサッカリドから 源訳される、請求項7に記載の方法。
- 9. ブチリルレホモセリンラクトン又はその類似体のうちのいずれかから選択されるホモセリンラクトン化合物を投与するステップを含む、パイオフィルムを分数させる方法。
- 10. N-(3-オキソドデカノイル)L-ホモセリンラクトン又はその類似体を含む組成 を有益層将与するステップを含む、パイオフィルム分散を防止する方法。

- 11. 前記パイオフィルムが細菌の生成物である、請求項1に記載の方法。
- 12. 前記パイオフィルムが混合パイオフィルムである、請求項1に記載の方法。
- 13. 前記混合バイオフィルムが、細菌、真菌及びプロトゾアのうちの二つ又はそれ以上の牛成物である。 請求項12に記載の方法。
- 14. 前記組成がさらに界面活性剤を含む、請求項1に記載の方法。
- 15. 前記界面活性剤が、ドデシル硫酸ナトリウム、四級アンモニウム化合物、よう化ピリジニウムアルキル、トウィーン80、トウィーン85、トリトンX-100、ブリジ56、生物界面活性剤、ラムノリビド、サーファクチン、及びピスコンシン並びにスルホネートのうちのいずれかから選択される、請求項14に配載の方法。
- 16. 前記方法がさらに、0.2%又はそれより高いSDSによるバイオフィルムの分散を含む、請求項1に記載の方法。
- 17. 前記パイオフィルムが、ポリウロン酸、ポリサッカリド、ポリペプチド、アルギン酸塩及びこれらの混合物のうちの一員を含む、請求項1に記載の方法。
- 18. 前記組成がさらに3-オキソ-N-(テトラヒドロ-2-オキソ-3-フラニル)へキサンアミドを含む、請求項7に記載の方法。
- 19. 3-(3-オキンドデカノイル)1-ホモセリンラクトン又はその類似体、遮断化合物及びブチリル1-ホモ-セリンラクトン又はその類似体のうちのいずれかから選択されるホモセリンラクトン化合物と、担体とを含む、バイオフィルムの発達を翻節するための組成。
- 20. 前記バイオフィルムが細菌の生成物である、請求項19に記載の組成。
- 21. 前記パイオフィルムが混合パイオフィルムである、請求項20に記載の組成。
- 22. 前記混合パイオフィルムが、細菌、真菌及びプロトゾアのうちの二つ又はそれ以上の生成物である、請求項21に記載の組成。
- 23. 前記組成がさらに界面活性剤を含む、請求項19に記載の組成。
- 24. 前記界面活性剤が、ドデシル砂酸ナトリウム、四級アンモニウム化合物、よう化ビリジニウムアルキル、トウィーン80、トウィーン85、トリトンX100、ブリジ56、生物界面活性剤、ラムノリピド、サーファクチン、及びビスコンシン並びにスルホネートのうちのいずれかから選択される、請求項23に記憶の組成。

- 25. 前記組成がさらに、0.2%又はそれより高いSDSによるパイオフィルムの分散 を含む、請求項19に記載の組成。
- 26. 前記パイオフィルムが、ボリウロン酸、ボリサッカリド、ボリベプチド、アルギン酸塩及びこれらの混合物のうちの一員を含む、請求項19に記載の組成。
- 27. N(3-オキソドデカノイル)L-ホモセリンラクトン又はその類似体及び遮断化合物、並びにブチリルL-ホモ-セリンラクトン又はその類似体のうちのいずれかから選択されるホモセリンラクトン化合物を含む組成を投与するステップを含む、表面を洗浄する方法。
- 28. バイオフィルムの発達を、K-(3-オキソドデカノイル)L-ホモセリンラクトン 又はその類似体を成長中の細菌精強株に加えることにより向上させる及び刺激する、請求項2/に記載の方法。
- 29. バイオフィルムの発達を、N-(3-オキソドデカノイル)L-ホモセリンラクトン 減断化合物を成長中の細菌培養株に加えることにより防止する、請求項27に記載 の方法。
- 30. 前記パイオフィルムが、一体化した細菌の群集(>10<sup>6</sup>)集合体細菌により 牛ずる、請求項27に記載の方法。
- 31. パイオフィルム中の細菌細胞の解離及び分散を、ブチリルL-ホモセリンラクトンにより向上させる又は刺激する、請求項27に記憶の方法。
- 32. バイオフィルム中の細菌細胞の解離及び分散を、プチリルL-ホモセリンラクトンの添加、又は、プチリルL-ホモセリンラクトンの類似体の添加により向上させる又は刺激することができる、請求項2/に記載の方法。
- 33. 洗浄しようとする表面が、硬質の表面、網目状表面、又は非網目状表面である、請求項27に記載の方法。
- 34. 前記洗浄しようとする表面が、トイレの便悪、浴槽、排水管、椅子、網理台、食品表面、空気用ダクト、空調機、カーペット、紙又は布である、請求項27に記載の方法。
- 35. ブチリルL-ホモセリンラクトン又はその類似体のうちのいずれかから選択さ

れるホモセリンラクトン化合物を含む、火傷患者用の局所用包帯。

- 36. GaDHLを含む分子群の遮斯剤、プチリルル・ホモセリンラクトン、又はその類似体のうちのいずれかから選択されるホモセリンラクトン化合物を含む歯磨き剤
- 37. ブチリルL-ホモセリンラクトン又はその類似体あるいはII-(3-オキソド・デカ ノイル)L-ホモセリンラクトン遮断化合物のうちのいずれかから選択されるホモ セリンラクトン化合物を含むうがい剤。
- 38. ブチリルL-ホモセリンラクトン又はその類似体、あるいは0d0町直頭所化合物のうちのいずれかから選択されるホモセリンラクトン化合物を有効量含む額成を投与するステップを含む、う食癖を治療及び防止する方法。
- 39. ブチリルL-ホモセリンラクトン又はその類似体、あるいはQdBEL遮斯化合物のうちのいずれかから選択されるホモセリンラクトン化合物を有効量含む組成を 投与するステップを含む、アクネを治療する方法。
- 40. ブチリルL-ホモセリンラクトン又はその類似体のうちのいずれかから選択されるホモセリンラクトン化合物を有効量含む組成を投与するステップを含む、コンタクトレンズを狩쳐らび設備する方法。
- 41. ブチリルL-ホモセリンラクトン又はその類似体、あるいは¥-(3 オキソド・デカノイル)L-ホモセリンラクトン運動化合物のうちのいずれかから選択されるホモセリンラクトン化合物を有効量合む組成を投与するステップを含む、医療用留置器具を処置する方法。
- 42. 前記器具がカテーテル、成形外科用器具及びインプラントのうちのいずれかから選択される、請求項44に記載の方法。
- 43. 前記組成が局所用クリーム、経皮用、軟膏又は油を含む、請求項35に記載の組成。
- 44. ブチリルL-ホモセリンラクトン又はその類似体のうちのいずれかから選択されるホモセリンラクトン化合物を有効量含む微生物段箇用組成。
- 45. 前記微生物が真歯、プロトゾア、及びグラム陰性細菌のうちのいずれかから 選択される、請求項44に記載の殺菌剤。

- 46. 前記グラム陰性細菌が、Pseudomonadaceae、Azotobacteraceae、Rhizobiace
- ae, Methylococcaceae, Halobacteriaceae, Acetobacteraceae, Legionellaceae
- 、Neisseriaceae及びその他の属のうちのいずれかから選択される、請求項45に 記載の殺菌剤。
- 47. 殺生剤又は抗生物質をさらに含む、請求項44に記載の殺菌剤。
- 48. 前記殺菌剤が、排水管、シャワー・カーテン、グラウト、トイレ、床材に適用される、請求項44に記載の殺菌剤。
- 49 前記報懐剤が、スプレー、粉末、及び液体製剤のうちのいずれかから選択される製剤中に含まれる、請求項44に記載の製菌剤。
- 50. 前記細菌がPscudomonas綱のものである、請求項49に記載の殺菌剤。
- 前記細菌がPseudomonas aeruginosaの種のものである、請求項50に記載の殺菌剤。
- 52. ホモセリンラクトン遮断化合物を投与するステップを含む、ホモセリンラクトンの、それらの対応するLast及びLasRのDMA結合たんぱく産物との結合相互作用を遮断する方法であって、前紀の相互作用の遮断によりパイオフィルム形成が防がれる、方法。
- 53. N-(3-オキソドデカノイル)L-ホモセリンラクトン運動化合物及びブチリルL-ホモセリンラクトン又はその原似体のうちのいずれかから選択されるホモセリンラクトン化合物を含む組成を得らするステップを含む。深絶を防ぐ方法。
- 54. 前記冷積が、油回収のための圧入井、冷却塔、冷水システム、多孔質の媒質 (土壌、砂)、海洋環境及び病院又は自動車の空調システムのうちのいずれかから選択されるシステムにおけるものである、請求項53に記載の方法。
- 55. N·(3-オキソドデカノイル)L・ホモセリンラクトン遮断化合物及びブチリルL・ホモセリンラクトン又はその類似体のうちのいずれかから選択されるホモセリンラクトン化合物を環境上の相當集中状態に投与するステップを含む、細菌の環境上の集中状態を分散させる方法。
- 56. ーポリマに共重合させた》-(3-オキソドデカノイル)L-ホモセリンラクトン連 断化合物及びブチリルL-ホモセリンラクトン又はその類似体のうちのいずれかか。

ら選択されるホモセリンラクトン化合物を含む殺菌コーティング。

- 57. 前記袋簡別が排水管、シャワーカーテン、グラウト、トイレ、床材に適用される、請求項56に記載の殺菌コーティング。
- 58. N-(3-オキソド-デカノイル)レ-ホモセリンラクトン又はその類似体を発酵系に加えるステップを含む、発酵液中のパイオフィルム形成を促進する方法。
- 59. N-(3-オキソドデカノイル)L-ホモセリンラクトン遮断化合物及びブチリル
- L-ホモセリンラクトン又はその類似体を含む有利なグラム陽性細菌を枯渇させず にグラム陰性細菌を減少させる特効治療。
- 60. 前記治療が、尿道大腦菌感染症及び腑カンジダ感染症のうちのいずれかから 選択される状態の治療のためのものである、糖求項59に記載の方法。
- 61. N-(3-オキンドデカノイか)しホモセリンラクトン遮断化合物及びブチリルしホモセリンラクトン又はその類似体のうちのいずれかから選択されるホモセリンラクトン化合物を没与するステップを含む、中耳感染症(小児)、骨髄炎及び前立膜炎のうちのいずれかから選択される状態を治療する方法であって、前記ホモセリンラクトン化合物が、細菌を分散させることにより抗生物質に対するそれらの感受性をより高くする、方法。

#### 【発明の詳細な説明】

ホモセリンラクトンバイオフィルム調節化合物及びそれらの利用法

#### 技術分野

本発明は、ホモセリンラクトン化合物及び組成、並びに医療、歯科、産業及び 環境分野においてパイオフィルムを調節するのにそれらを利用する方法に関する ものである。

### 背景

生命体のバイオフィルムを直接観察する最新の方法 (Lawrence et al., 1993) により、これらの無柄微生物集団の大変複雑な構造機構が新明された (Coster ton et al., 1995)。バイオフィルムがそれぞれ側別のマイクロコロニを含み、このマイクロコロニが別々の水チャンネルにより分離されている(DeBeer et al., 1994)という発見は、少なくとも水で満たされたこれらの空間の閉道性を維持するには充分な網胞対細胞シグナリング機構の作用があることを示唆した。
1981年までは、機生物学者は、細菌は細胞対細胞のシグナリング分子を必要と

1981年までは、微生物学者は、細菌は細胞対線腔のシグナリング分子を必要と せず、またこの分子を産生する能力もないと広く考えていた。

1981年にEberhard氏らにより、網館Photobacterium fischeriが、細胞密度が 高いという条件下で起きる細菌発光に関連したピブリオ (発光菌)自己縁導物質 (VAI)としても知られる、ある一つの化合物、3-オキソ-N-(テトラヒドロ2-オ キソ-3-フラニル)へキサンアミドを産生することが示された。P.fischeriの棚 腹膜はVAIに関して透過性であることがXaplan及びGreenberg氏らにより1985年に 示されている。プロス媒質中の細菌細胞密度が低い場合では、VAIは温度勾配に 従って細胞から外へ受動的に拡散して周囲の媒質中に薔薇する。細胞密度が高い ときには、細胞外のVAIの濃度は細胞内のVAIの濃度に等しい。このような条件下 では、VAIは拡散して細胞内に戻り、発光遺伝子の転写が開始する。このような 条を用いることで、細菌は自分たちの集団の密度を監視し、特定の遺伝子の活性 を集団レベルで調節することができるのである。

何年もの間、細菌発光に関与する自己誘導物質は、海洋環境で光を生ずる数少 ない細様に固有のものであると考えられてきた。その後、1992年に、陸棲細菌 Erwinia carotovoraが自己誘導物質系を用いてB-ラクタム抗生物質カルパペネム の産牛を調節することが示された(Bainton et al. 1992b)。カルバペネムの自 己誘導を担っていると判明した分子は、生物発光の自己誘導を担う分子と同じク ラスの仲間であるアシル化ホモセリンラクトン (HSL) であることが示された。 この発見は、幅広い範囲の細菌での広範なHSL調査につながった。この調査を行 なうために、生物発光センサ系が開発され、これを用いて、数多くの細胞培養の 使用済上清中でHSL産生についてスクリーニングが行なわれた。このスクリーニ ングにより、多くのいろいろな生物がISLを産生することが示された。その中に は、Pseudomonas aeruginosa、Serratia marcescens、Erwinia herbicola、Citr obacter freundii, Enterobacter agglomerans及びProteus mirabilis(Brainton et al., 1992a;Swin et al. 1993)がある。より最近では、このリストは、Erwi nia stewartii (Book 1993), Yersinia enterocolitica (Throup et al., 1995), Agrobacterium tumefaciens (Zhang et al., 1993), Chromobacterium violaceum (Winstin et al., 1994). Rhizobium leguminosarium(Schripsema et al., 1996 )、等々を含むまでになっている。今日では、すべての腸内細菌及び大半のグラ ム陰性細菌が、HSL自己誘導物質を用いて細胞密度調節を行なうことができると 広く考えられている。

1993年には、Pseudomonas aeruginosaのLasi遺伝子のa-IISL産物が、エキソトキシンAの産生、及びその他の協力因子の産生を細胞密度依存的態様で制御していることをGambello氏ら(1993)が示した。これ以降、多くのPseudomonas協力因子の産生が、LasI及びMII関節系の産生するa-IISL化合物により、Lux系の回想的態様で影響を受けている(Ochener et al., 1994: Finson et al., 1995: Latifiet al., 1995)ことが示された。Latifi氏らはさらに(1996)、定常期シグマ図子(RpoS)により制御されるものを含め、P.aeruginosaの定常期の性質の多くが、LasI及びMIの組設対無限シグナリング系の階層的制御下にあることを示している。WilliamS及びBrom氏(1992)は、抗生物質に対するそれらの著しい創性も含め(Nickel et al., 1985)、パイオフィルム網菌の性質の多くは、それらを規定する細胞のいくつかが定常期プランクトン様細胞の特徴を呈するという事実に由来するかも知れないととを示唆した。

いずれの場合も、ホモセリンラクトン自己誘導物質は、Photobacterium fisch

のLux8に相同のDBA結合たんぱくに結合して、活性化でコンホメーション上の変 化を引き起こすことが知られている。このプロセスにより、特定の遺伝子の発現 が細菌の細胞密度に結び付く(Latifi et al., 1996)。この種類の調節は「ク オラム・センシング」と呼ばれるが、それはなぜなら、標的遺伝子の活性化の前 に細菌細胞の「クオレート」集団にとっての必要性をそれが示しているからであ る(Furpa et al., 1994)。これら「菌力因子」のうちのいくつかの発現が、細 菌の細胞密度に相関付けられている(Finley及びFalkcow, 1989)。

P.acruginosaで、クオラム・センシングが、エラスターゼ、アルカリプロテア ーゼ、Lastプロテアーゼ、溶血素、シアニド、ピオシアニン及びラムノリビドを 含む数多くのエキソプロダクトの瞬節に関与していることが示されている(Gambe llo et al., 1993;Latifi et al.,1995;Winson et al., 1995;Ochener et al. 1 994)。がしかし、パイオフィルムの形成に関与していると示されたことはない。 これらのエキソプロダクトの大学は、P.acruginosaが定常期に入るときに合成及 「野軸が骨大になる。

さらに、グラム陰性細菌が、RpoS (Itengge-Arents, 1993)として知られる定 常期シグマ因子の誘導を選じて遠直調節されるストレス広告耐性を生ずることが 示されたのは定常期である。パイオフィルムパクテリアは、一般には、回分培養 の定常期細菌に生理学的類似性を呈すると考えられている。従って、定常期自己 誘導物質媒介エキソプロダクトの合成及び輸出は概ねパイオフィルム内で起きる と推定される。パイオフィルム細菌の定常期行動は細胞集集内に蓄積したIISLの 活性により説明できるかも知れない。パイオフィルム細菌に定常期行動を示させ るこの機序は、P. acruginosa的養液中でBH1.の蓄積に広答してRpoSが廃生され るという最近の発見(Latifi et al., 1996)をセントにしている。

バイオフィルムは水のある環境、特に産業設備の導管材料の内側壁面や家庭の 配管システムの内側壁面、医療用移植片上の界面に生じたり、又は慢性感染能の 病巣として生じ、かつ存続する生物の膜(Geesey et al., 1977;1994;Boivin et al., 1991; Enoury et al., 1992; Costerton et al. 1994) である。これちの生物 の膜は、微生物が、その定住微生物の分泌した一つ又はそれ以上の基質ポリマか ら構成された有機質のゲル状構造に埋め込まれたものから成っている。パイオフィルムは厚さ

で数ミリメートルから数センチメートルの肉眼で見える構造になる場合もあり、 また大きな変面積を罹うまでになることもある。これらの生物形成は、配管シス テムの流れを制限したり又は完全に遮断する役目をする場合もあり、しばしば、 埋め込まれた隠歯の媒介する腐食作用により材料の寿命を低下させることもある 。パイオフィルムはさらに、それらの発達及び安定性の向上に役立つような栄養 物質及び粒子を捕造することができる。

細菌パイオフィルムにおける細胞外ポリマの関与は水性細菌 (Jones et al., 1969:Sutherland, 1980) 及び海洋細菌 (Floodgate, 1972) の両方で文献化され ており、また、エキソポリサッカリドと付着した細菌との関連は電子顕微鏡(Ge esey et al., 1977; Dempsy, 1981) 及び光学顕微鏡 (Zobell, 1943; Allison and Sutherland, 1984) を用いて実証された。このようなエキソポリサッカリドの 存在が、微生物バイオフィルムの発達に関与していると考えられている(Wardel I et al., 1983:Allison and Sutherland 1987)。淡水及び海洋環境から分離さ れたバイオフィルム細菌の分析の結果、これらが生ずるポリマは概ね産生ポリサ ッカリドから構成されていることが示された (Fletcher, 1980: Sutherland, 198 0:Christensen and Charaklis, 1990)。パイプ及び導管表面からのパイオフィ ルム物質の調節及び除去は、歴史的には塩素又は強いアルカリ溶液などの腐食性 化学薬品を加えたり、又は機械的手段を通じて行なわれてきた。このような処置 は一般には配管システムと環境の両方にとって苛酷であるが、これらのシステム 内のバイオフィルムのカルシウム再付着性のために必要であった。殺生剤による 処置への耐性は、無傷のバイオフィルム基質ポリマの持つ防御特性が大きな原因 である (Srinivasan et al., 1995; Stewart, 1994; Tashiro et al., 1991) 。医 療では、バイオフィルムが関与していると考えられる場合の治療には高用量の抗 生物質の利用が必要とされてきた。これは少なくとも部分的には、細胞外のエキ

ソポリサッカリド基質材料によりパイオフィルム網筒の防御が高くなっていることが原因である (Costerton et al., 1987;Nichols et al., 1989;Amwar et al., 1989)。

疾療、環境及び産気分野においてバイオフィルム形成を制御する必要性がある。バイオフィルムの制御は、細葉の産生するエキソポリサッカリド物質の産生及び

脚節に対から影響を与えることができれば、より効果的に行なうことができる。 本発明は、従来技術による殺菌剤及び洗浄組成での欠陥を、糖菌におけるLux2/L ux1相同系を通じた細胞対細胞の情報伝達を操作してバイオフィルム構造や構造 的一体性を制御する方法を提供することにより、克服するものである。

### 発明の概要

本発明は、N-(3-オキソドデカノイル)レホモセリンラクトン又はその類似体及 び遮断化合物並びにプチリルル-ホモセリンラクトン又はその類似体及び遮断化合 物のうちのいずれかから選択されるホモセリンラクトン化合物を含む組成を投与 するステップを含む、パイオフィルムの発達を調節する方法を提供するものであ る。

さらに、ブチリルレホモセリンラクトン又はその類似体のうちのいずれかから 遊訳されるホモセリンラクトン化合物を投与するステップを含む、パイオフィル ムの系質ポリマの発達を防止する方法も提供する。

本発明は、L-ホモセリンラクトン又はそれらの類似体のうちのいずれかから遊 択されるホモセリンラクトン化合物を投与するステップを含む、パイオフィルム を分散させる方法を有利に提供するものである。

同様に、本発明は、1+(3-オキソドデカノイル)L-ホモセリンラクトン又はその 類似体を含む組成を存効量投与するステップを含む、バイオフィルムの分散を防 止する方法を事供する。

本発明の応用により、L-ホモセリンラクトン又はそれらの類似体を含む、M-(3 -オキソドデカノイル)-IISLのうちのいずれかから選択されるホモセリンラクトン 化合物を含む、火傷患者用の局所用傷帯が提供される。 別の実施例では、本発明により、L-ホモセリンラクトン又はその類似体を含む 、K-3(オキソドデカノイル)-ESLのうちのいずれかから選択されるホモセリンラ クトン化会物を含む施療き剤又はうがい剤が現焦される。

両様に、本発明により、1-ホモセリンラクトン又はそれらの類似体を含む、k-3(オキソドデカノイル)-IISIのうちのいずれかから選択されるホモセリンラクト ン化合物を有効量含む組成を投与するステップを含む、う食症を治療及び防止

#### する方法が提供される。

あるいは本発明は、1-ホモセリンラクトン又はその類似体を含む、N-3(オキソ ドデカノイル)-ISLのうちのいずれかから選択されるホモセリンラクトン化合物 を有効量含む組成を投与するステップを含む、アクネを治療する方法を提供する ものである。

本発明のさらにもう一つの応用は、Lホモセリンラクトン又はそれらの類似体 を含む、N-3(オキソドデカノイル)-ISLのうちのいずれかから選択されるホモセ リンラクトン化合物を有効量合む組成を投与するステップを含む、コンタクトレ ンズを洗浄及び殺値する方法である。

さらに、ブチリルL-ホモセリンラクトン又はその類似体あるいはN-(3-オキソド-デカノイル)L-ホモセリンラクトン運断化合物のうちのいずれかから選択されるホモセリンラクトン化合物を有効量含む組成を投与するステップを含む、医療用留開器具を処置/(袋園及び洗浄)する方法が提供される。有利なことに、これらの器具には、例えばカテーテル、成形外料用器具及びインプラントなど、あらゆる留限製具が含まれよう。

本発明は、ブチリルレホモセリンラクトン又はその類似体のうちのいずれかか ら選択されるホモセリンラクトン化合物を有効量含む微生物総関用組成を提供す る。ある好資な実施例では、殺菌される微生物は真菌、プロトゾア、及びグラム 除性細菌のうちのいずれかから選択される。

本発明は、ホモセリンラクトン遮断化合物を投与するステップを含む、ホモセ リンラクトンが、それらの対応するlasl及びlasRのDMA結合たんぱくレセプタと の結合相互作用を行なうことを遮断する方法であって、前記の相互作用の遮断に よりバイオフィルム形成が防がれるといった方法を提供するものである。

更に別の実施例では、木発明は、N (3.オキソドデカノイル)しホモセリンラクトン選訴化合物及びプチリルしホモセリンラクトン又はその類似体のうちのいずれかから選択されるホモセリンラクトン化合物を含む組成を投与するステップを含む、汚損を防ぐ方法を提供するものである。ある一つの好適な実施例では、当該汚損は、油回収のための圧入片、冷却塔、浄水システム、多孔質の媒質(土壌、砂)、海洋環境及び病院又は自動車の空調システムのうちのいずれかから選

#### 択されるシステムにおけるものである。

本発明は、有利なことに、N-(3-オキソドデカノイル)L-ホモセリンラクトン遮 斯化合物及びプチリルL-ホモセリンラクトン又はその類似体のうちのいずれかか ら選択されるホモセリンラクトン化合物を環境上の細菌集中状態に投与するステ ップを含む、細菌の環境上の集中状態を分散させる方法を提供するものである。

別の用途では、木発明は、一ポリマに共重合させたト(3-オキソドデカノイル) レホモセリンラクトン遮断化合物及びブチリルレホモセリンラクトン又はその類 似体のうちのいずれかから選択されるホモセリンラクトン化合物を含む穀割コー ティングを提供するものである。ある一つの好途な実施例では、前記コーティン グは排水管、シャワーカーテン、グラウト、トイレ、床材に施される。

更に別の実施例では、本発明は#(3-オキソドデカノイル)L-ホモセリンラクト ン又はその類似体を発酵系に加えるステップを含む、発酵液中のバイオフィルム 形成を促進する方法を提供するものである。

医糖用途では、本発明は、M-(3-オキソドデカノイル)L-ホモセリンラクトン施 断化合物及びプチリルL-ホモセリンラクトン又はそれらの類似体を含む有利なグ ラム陽性細菌を枯渇させずにグラム陰性細菌を減少させる特勢治療を提供するも のである。この方法は、好ましくは尿道大腸高感染症及び離カンジダ感染症から 遊択される状態の治療に用いられるとよい。

あるいは、本発明は、N-(3-オキソドデカノイル)L-ホモセリンラクトン遮斯化 合物及びブチリルL-ホモセリンラクトン又はその類似体のうちのいずれかから遊 択されるホモセリンラクトン化合物を投与するステップを含む、中耳感染症(小 別)、骨髄炎及び前立腺炎のうちのいずれかから選択される状態を治療する方法であって、前記ホモセリンラクトン化合物が、細菌を分散させることにより抗生物質に対するそれらの感受性をより高くする。方法を提供するものである。

最後に、本発明は、例えば軽質の表面、類目状又は非綱目状表面などの表面を 洗浄する洗浄用組成を提供するものである。洗浄の可能な表面、及び/又は、本 発明の洗浄用組成の例には、トイレの便器、浴槽、排水管、ハイチェア、調理台 (例えば鶏肉などの肉に晒されるもの)、野菜、肉加工室、肉や、空気用ダクト 、空調機、カーベット、紙又は柳目状製品の処理、オムツ及び健康空気機械があ る。

この洗浄用製品は汚れの防止及び除去のためのトイレ用値下層や、トイレの線の 下用の洗浄剤の形であってもよい。本発明の化合物を手入れ製品やスキンケア製 品に取り入れてもよい。本発明の化合物を表皮用包帯やローションの調製に用い でもよい。別の実施例としては、本発明の化合物を例えばアフターシェープ又は かみそり傷の治療用の軟膏に取り入れてもよい。

本発明の上記及びその他の目的は、以下の詳細な説明及び図面から、関連する 分野の当業者には容易に明白となるであろうが、以下の詳細な説明及び図面においては、本発明の好達な実施例のみが、木発明を実施する最適な形態の実例として示され、かつ説明されているに過ぎない。容易に認識されるように、当業者であれば、本発明の精神及び範囲から逸脱することなく本発明に変更を行なうことができる。

#### 図面の簡単な説明

図1は、ブランクトン様細菌のクオラム・センシングの機序を示す。図1Aは、 両方の培養において細菌が0dBIL (黒丸) 及びBIL (白抜きの丸) を関語の塊質中 に生ずることを示す。細胞濃度が低いときには、これらのBSL分子は細胞エンベ ロープを通りぬけて細菌から外に向かって受動的に拡散する。図1Bは、細胞密度 が高い条件下ではこれらのISL分子は蓄積して高濃度になり、細胞内に留まる又 は再進入することができ、そこでこれらを認識するレセプタであるLoxは利向たん ばくに結合することを示している。これらのたんぱく質が適切なBSLに結合する と、これらは次に染色体上の調節配列に結合し、酵素、トキシン及び表面活性物 雪などの産物を生ずる特異遺伝子のスイッチをオンにする。

図2は正常なバイオフィルムの構造上の構成成分を示す。

図34は、0dDIL及びBIIの活性を遮断したときの作用を示す。P.aeruginosaでこれらのホモセリンラクトンを遮断すると、細菌は正常なパイオフィルムを形成せず、これらはこれらのパイオフィルムに関連する正常な構造に欠いたものになる。このようなパイオフィルムは0.2%のドデシル硫酸ナトリウムを加えると容易に分散させることができる。図3 BはP.aeruginosaのパイオフィルムで即の活性を遮断したときの作用を示す。このような状況下では、細菌の生成した

GdDH.(白抜きの丸)は正常に見えるパイオフィルムを形成するが、BHLの落性が 解離に関与しているために、天然の解離を行なうことができない。図3Cは、正常なP.aeruginosaのパイオフィルムにおいて、両方のホモセリンラクトンが産生され(白抜きの丸及び無い丸)、エキソポリマ基質の間隙中に生成されることを示す。

図4は、ホモセリンラクトンのエンハンサ又は運断剤の利用を通じてどのよう にパイオフィルムを操作できるかを示す。図44は、両方のホモセリンラクトンを 少量放出する細菌による正常なパイオフィルムを示す。図48は、どのように正常 な騒解がP. aeruginosaのパイオフィルムで起きるかを示す。図48は、どのように正常 な騒解がP. aeruginosaのパイオフィルムで起きるかを示す。図40 、特別酵素が細菌から放出されるが、この特別酵素は、パイオフィルム中の細胞 に結合する細胞外基質を蒸解させることができるものである。基質が分解すると 、細胞は自由に泳ぎまわることができ、相互に分散する。図40は、多量の四1を 加えると特定の細菌の解離事象を人工的に誘導することができることを示す。

図5は、BHL合成のみに欠陥のある変異体が、その野生型生物と同じような細 膨集塊を生じた顕微鏡写真である。

図6は、二重変異体を、親の野生型PADからろ過した物質を含む鑑質中でパイ オフィルムとして成長させたときに、それが、野生型と未処置の二重変異体との 間の中間体を生じたことを示す。

図7は、新鮮な媒質中に10mmの濃度の0dDHLを含んだ媒質中で培養した二重変

異体を示す。この結果、中間の表現型が回収された。

図8は、P.aeruginosa PAOIを0.2%のSISで処置した場合では、網胞集塊からの制菌の分散又は遊離が観察されなかった(図8A)ことを示す。P.acruginosaPA 0-JP2を同じ態模でSISで処置した場合、細胞集塊は完全な分散を見せ(図8B)、 P.acruginosa株8830でアルギン酸塩の分解後に見られたのと同様な作用を見した

図9は、二重ISI変異株P.aeruginosa PMO-JP2を用いた実験を示し、この株は1 0μmののの用に含有する媒質中で成長させたときにドデシル硫酸ナトリウム (SD S) の添加後に分散できないことを呈した。

図10は、OdDIL変異体P.aeruginosa PAO-JP1をパイオフィルムとして成長させると、大きなポイド空間が細胞集塊の内部に検出されたことを示す。

図11は、P.aeruginosa P0010のパイオフィルムを成長させ、7日間の成長後 に流入線質に阻定20μWの遺度になるように加えた検査を示す。BIIを24時間加 えた後でも、観察可能な作用は検出されなかった。その後、螺賀流を16時間遮断 すると、この16時間目の時点で着しい解離が起き始めて3時間の間、続いた。 発明の説明

本発明者は特定の細胞情報伝達分子が、細菌のパイオフィルムの形成、存続及び分散の誤節を担っていることを発見した。少なくとも二つの公知のN-アシル-Lホモセリンラクトンが、本発明者により、Pseudemonas aeruginosaのパイオフィルムの調節を担っていることが見出された。即ち、N-(3・オキソドデカノイル)-L-ホモセリンラクトン (DdDIL) 及びN-ブチリル-L-ホモセリンラクトン (BdDIL) である。前者は、Pseudemonas aeruginosaのパイオフィルムの発達を調節すると共に、パイオフィルムの基質ボリマの生成を制御することによる、パイオフィルムの基質が料の分解を担っていることが実証されている。後者は、パイオフィルムの基質材料の分解を担っていることが実証されている。後者は、パイオフィルムの基質材料の分解を担っていることが実証されている。本モセリンラクトンは、幅広い範囲の細菌から分離されている。ホモセリンラクトンは、幅広い範囲の細菌から分離されているが、我々はこれらか中、aeruginosaの他にも生物のパイオフィルム調節を担っていると確信するところであ

る。

ホモセリンラクトンの、これらを認識するレセブタ分子への結合を人工的に操作することにより、本発明者は網値のバイオフィルムの形成、発達、存続及び分散を制御することができる。たとえば、0.000Lの、それを認識するレセブタ(Las R) への結合を遮断する類似体を添加すると、網菌が増殖を続ける再の基質ポリマ材料の生成が妨げられる。その結果、簡単な界面活性剤を加えることにより、これらの条件下で形成された細胞悪薬物を容易に分散させることができる。加えて、発達したバイオフィルムをホモセリンラクトンBHLで処置すれば、バ

イオフィルムの基質材料を蒸削することのできる酵素の放出を誘導することで、 総製質中へ細菌を分散させることができる。このような処理を、自然界、産業用 途及び恢復用途においてバイオフィルムの生態を制御する有効な手段として用い ることができるかも知れない。

ある一つの基としてのホモセリンラクトンの性質が単純であるために、P. aeru ginosaだけでなく、一般の細菌、特にpseudomonas属及びグラム陰性細菌にも働きかけることのできる軽似体が生成される。さらにOcDBIL及びBIILなどのRSIに対する遮断化合物の生成は、IISIの、それらを認識することができ、ひいては天然のRSI、の活性を遮断することができる一群の化学物質に結び付くに違いない。さらに、これらの分子が単純であることは、これらを細菌感染の防止及び治療において治療薬として用いた場合にも抗原性がないはずであることをも示唆するものである。従って、ESLはヒトの身体中のバイオフィルムを処置するために(単独で、又はその他の殺餓処置と併用して)効果的に利用することができる。

N-ブチリル-L-ホモセリンラクトン

N(3-オキソドデカノイル)-L-ホモセリンラクトン

N-ブチリル-L-ホモセリンラクトン化合物

N(3-オキソドデカノイル)-L-ホモセリンラクトン化合物

ただしこのときRJ-R21はCH3、C1-C4アルキル基、H、OH、NH2、及びSHのうちの いずれかから選択され、

R22及びR23はS及びOから選択してもよく、

R24-R28は一個のH又は一個のハロゲンである。

以下は、本発明のホモセリンラクトンの側の類似構造である。認識するレセプタ たんぱく (LasR又は取h)D) に競合的に結合してOdDIII.又は即にの結合を遮断するこ とで、当該レセプタたんぱくの、DMA分子上でのそのレセプタ部位への結合を誘 掲するか、又は、当該レセプタたんぱくの、DMA分子上でのそのレセプタ部位へ の結合を妨げる類似体がある。

- 1) アシル側鎖が長くなる又は短くなるような変化。
- 2) アシル側鎖内の炭素原子同士の間に二重結合又は三重結合が加わるなど、 アシル側鎖の構造変化。
- 3) アシル側鎖内の炭素の置換、例えば、一個のメチル基又はその他の基、例えば一個のオキソ基、一個のヒドロキシル基、一個のアミノ基、一個の麻黄原子

又は何らかのその他の原子又はR-基など、の、アシル側鎖のいずれかの位置への 添加。

- 4)当該分子のホモセリンラクトン環部分での置換。例えば、硫黄の基が加わってチオラクトンが生成されるなど。
- 5) ハロゲン化アシルフラノンは、ホモセリンラクトン認識レセプタたんぱくの適新剤として働くことが示されている。

さらに、遮断類似体はIISLに結合することで、その遊離型を周囲から掃除す

るであろう。このような類似体は、類似の構造を持つ、QdDHL又はBHLに対する結 合部位を有するが、その認識結合たんぱくであるLasR又はbhlRとの鏡和性がより 高いものである。

バイオフィルムをホモセリンラクトンで処置した場合の作用はPseudomonas ae ruginosaで実証されている。この分子は、大まかには、パイオフィルムで見られることが知られている幅広い細菌から分離された。これらの中には棚内細菌もある。 幅広い細菌中にこの化学物質が存在することは、ISIを用いれば、Pseudomonas種のパイオフィルムだけでなく、Pseudomonas種を含んだ混合パイオフィルムや、Pseudomonas aeruginosa以外の極度から成るパイオフィルムも効果的に処置できることを示唆するものである。従って、パイオフィルムを処置するのにISIを利用するという用途は広く万能である。

野生型株 (PAO1) のPseudomonas aeruginosaの細胞はフローセルのガラス表面 に食欲に付着し、付着後にこれらの細胞はパイオフィルム形成を開始する。Alg C遺伝子の下流にベータ・ガラクトシダーゼ・レポータ遺伝子のコンストラクトを 含んだ個々の細胞を直接観察した (Davies et al., 1995) 結果、付着から2-5分 後にアルギン酸塩の生成が上方調節されることが示されている。このエキソポリ サッカリド基質材料の生成は野生株の細胞を下層に強協に付着させ、それらがス ライムに閉じ込められた無核集別の体積の15-20%を占めるようになるまでは、 発達中のパイオフィルム内で無節を分離する。パイオフィルム形成の初期段階で は、野生 (PAO1) 株の無核細胞は個別のマイクロコロニ (医5) に組織化されて いくが、このマイクロコロニは良く規定された水チャンネルにより分割されてい る(Lawrence et al., 1992)ことが見られる。この奥型的なパイオフィルム構造 (Costerton et al., 1995)は、その無機細胞がエキソポリサッカリドの基質 内に広く分割されている (図5A) ために位相差顕微鏡で検出可能であるが、共焦 点スキャンニング・レーザ顕微鏡法 (CSIA) では、よりはっきり見られる (図5B) )。野生株の発達中のパイオフィルムをCSIAで見ると、値別のマイクロコロニの 形成と、良く規定された水チャンネルとが見られるが、我々は、このパイオフィルム構造は、天然の生態系にある混合種のパイオフィルムのCSIAで見られる (Costerton et al., 1995) ため、一般的なパイオフィルムの典型であることを知

### るところである。

Pseudomonas aeruginosaの野生株 (PADI) の変異体の細胞は、オキンドデカノ イルISIと産生する能力を欠く (PAO-JPI) か、又は、オキシドデカノイル及びブ チリルISIの両方を産生する能力に欠けて (PAO-JP2) おり、野生塑株のそれに匹 数する会飲さでフローセルのガラスに付着する。しかしながら、これらは付着後 、アルギン酸塩を産生できない、このようにアルギン酸塩産生によるバイオフィ ルム形成を開始できないということは、これらの変異体の無柄細胞が、付着状態 に7日間あった後でもウロン酸産生についてマイナスの値である (表2) ことが その証左となっている。

位相差顕微鏡法では、一重(JP1)変異体及び二直(JP2)変異体の付着細胞は、パ イル中のコードウッドの様に、相互にすぐ隣り合った位限にあり(図4、図3)、ア ルギン酸塩室生による細胞対細胞の分種の証拠もない。

このように、ColDILを作り出すことのできない一重変異体と、ColDIL又はBILのいずれも作り出すことのできない二重変異体の両方が、パイオフィルムを形成することが全くできないということが、化学的方法及び顕微鏡法の両方で開降に示される。ISI陰性変異体が付着後にパイオフィルムを形成できないことは、さらにこれらの付着細胞が、0.2%のSDSで簡単に洗浄するだけでフローセルのガラス表面から容易に取り除かれるという事実によっても裏付けられている。これらのデータは、Pseudceonas aeruginosaの細胞によるパイオフィルム形成がアシルホモセリンラクトンのMBLの産生に依存していることを示すに充分である。アルギ

ン酸塩が、0d0旺産生が不足しているときにAlg Tを発現する付着概製により形成されるものではないという点で、このa-BSLシグナリング系は、Alg Tの調節を受けるシグで因子 (Deretic et al., 1996) よりも階層的に上位にあるのである。0dD町によるこのパイオフィルム形成の制御には、産業及び医療におけるパイオフィルム問題 (Shoury et al., 1994) の実用的制御への無数の用途が開かれている。本発明者は、本類似体又はLasl産物 (DdD町) はlask DMA結合たんぱくに結合することで、アルギン酸類合成及びパイオフィルム形成を調節する遺伝子を発現させるその能力を遮断することとなることを提示する。

a-HSLは比較的に簡単な分子であり (Pearson et al. 1994, Puqua et al. 199 4. Pearson et al. 1995) 、それらの基本的構造のいくつかの類似体がいくつか の研究室で生成されてきた (Eberhard, et al., 1986) 。 海洋環境において紅簾 類Delisea pulchraへのパイオフィルム形成を制飾すると考えられるハロゲン化 フラノン(Givskov et al., 1996)はa-HSLのそれと同じような分子構造を行する

商業用のバイオリアクタ及び発酵システムなど、バイオフィルムの形成が遊離 であるような産業システムにおいては、天然a-IRI分子の利用はバイオフィルム 形成を高める上で効果的である。本発明者は、細菌活動を制御する新しい時代に 、その他の分野における最新のバイオコントロール手段に匹敵する商業用のa-IIS L及びa-ISL類似体の弊端により、変入した。

バイオフィルム全体に被ってよく規定された水チャンネルを容易に維持するには、何らかの形の細胞対細胞のシグナリングが実際には必要である。水生系のパイオフィルムの大半を占めるグラム陸作細菌、目立ったところではPseudomonas aeruginosa、のブランクトン様細胞を回分培養で調べた結果、いくつかの細胞対細胞シグナリングの機序が発見された。そのうちのいくつかが今や分子レベルで大変辞細に限切されているこれらのシグナリング機序は、これらのブランクトン様細胞における細胞行動の重要な整線をいくつか、制御するものである。天然では大変珍しい形の成長である。回分培養におけるブランクトン様細胞で働くシグナリングの機序は、実際には、おそらくは実際の生態系でパイオフィルム中の細

照行動を制御すべく進化したものであると説明された。これが理由で、本発明者 たちは、パイオフィルムを形成するための特異的なシグナリング分子であるアシ ルホモセリンラクトン (a-ISI) を合成できない変異体の能力を選べた。オキシ ドデカノイル形Lを合成できない、Pseudomonas aeruginosaのPAO株の変異体 (P 1) は、フロー系の表面に付着することはできたが、パイオフィルムを形成する ことはできなかった。この変異体の付着細胞は表面上で成長し、細胞による無定 形の塊を形成した。これらは、それらのパイオフィルムの基質を成すエキソポリ サッカリド (アルギン種塩)を合成することができず、従ってこれらは、これら の生物のパイオフィルムを特徴付けるマイクロコロニ及び水チャンネルの復合体 を生成することができなかった。ブチリルISIを合成す

以下は、細胞対無胞の情報伝達のためにホモセリンラクトンを用いる仲間を有 するグラム陰性細菌のリストである。例えば雑気性のグラム陰性線形、円形及び 螺旋形杆菌;Bacteroidaceae;リケッチア及びクラミジア属;異化型硫酸-又は 硫酸造元細菌;マイコプラズマ属;マイコパクテリア属;不等分裂細菌;有鞘細 菌;ノカルジオフォーム;及び紋射菌属である。ここに参考文献として編入する こととするBergey's Manual of Systematic Bacteriology, First Ed. John G.H olt Editor in Chief(1984)を参照されたい。

ここで言及された発行物、特許出願、特許、及びその他の参考文献は、参考と してここに編入されたものである。加えて、材料、方法、及び例は単に実例を挙 げたものであり、限定的なものとして意図されてはいない。

#### 例1

P.neruginosaの細胞によるパイオフィルムの形成に対するa-IISLシグナル分子 の役割を判断するのに最も明確な実験デザインは、直接顕微鏡法を用いてa-IISL 验性変異体の短胞によるパイオフィルム形成を観察することである。これを理由 として、野生型株 (PAOI) と、特定のa-IISLを合成できない三つの変異体とのプ ランクトン様細胞をフローセル中に導入し、付着及びパイオフィルム形成を共

無点スキャンニング・レーザ顕微鏡法 (CSLM) を用いて観察した。これらの技術を用いると、目的の株の生きたパイオフィルムの発達を観察することができる。 細菌及び銀貨。この研究で用いた細菌株を表1に挙げた。実験はすべて、1 リットル当りのグラムで以下のものを含有する規定の培養媒質を用いて行なった。 乳酸ナトリウム0.05、コハク酸ナトリウム0.05、硝酸アンモニウム0.05、延1004 0.19、 に1004 0.63、 Hutner 短頭(Collen-Bazire, 1957)0.01、ブドウ糖1.0、及びL-ヒスチジン、0.01。固体のRA域質を連続培養実験から採った細菌の計数に用いた。 IgC12 (連続培養液中7.5ug/m1及び固体培地上15ug/m1)及びテトラサイクリン連続培養液中25ug/m1及び固体培地上55ug/m1)を用いて実験中にプラスミド及びトランスポゾンが確実に維持されるようにした。

表 1 この研究で用いた細菌株及びプラスミド

P. aeruginosa	関連する特徴	ソース/参考文献
PAOI	野生型	Holloway (1995)
PAO = JP1	las::tet 株 PAOI 由来株	Pearson et al. (1977)
PDO100	rh11::Ta501-2 株 PAO1 由来株	Brint and Ohman (1995)
PAO-JP2	lasl::, rlhllTb501-2 PAOI 由来株	Pearson et al. (1997)

るために連続給養装置を開発した(図8)。この装置はワンス・スルー・フロー・セル系として構成された。流入する規定の培養媒質を四リットルガラス製レザバに取った。流入レザパから出た媒質をシリコン製管材料を通じてマスタフラックス・ポンプにより、ろ過空気を放った空気混和フラスコにポンプで送り込んだ。空気混和した媒質を、平板プレートフローセルにマスタフラックス8ローラ・ヘッドゼん殻ポンプを用いて0.13m1分-1の流量で送り込んだ。このフローセルは深さ1.0mm、幅1.4cm、及び長さ4.0cmのポリカーボネートから構成されたものであり、上面をガラス製カパースリップで覆った。このガラス製スリップを

棚笆付着及びパイオフィルム発達のための下層として用いたが、それはなぜなら、それが比較的に不活性の材料であり、かつ透明だからである。細胞を通過するフローは腐状であり、レイノルズ数は0.17、流体滞留時間は0.43分であった。フローセルを出閉して汚染を防ぎ、オリンパスBB2顕微鏡の台に固定した。フローセルを出る爆質を流出レザパにシリコン製管材料を介してボンブで送り込んだ。この系全体は外部環境に対して閉ざされていたが、各フラスコに取りつけた0.2am組入大きさの気体透過性フィルタにより周囲気圧との平衡を維持した。

流れを維持したまま、対数期のP.aeruginosaをフローセルから約1cm上旅にある隔壁を通じて接種した。接種の位置から下流でこの系の表面上に24時間に渡って細菌を付着及び成長させた。次に、この系を遅る流れを増加させて(野微鏡で調べたときの)カパースリップの内側表面に付着した細菌をすべて除去した。その後、フローセルの上流にあるパイオフィルよから落ちた細菌を、通常の流れ条件下でフローセル表面に再度コロニ形成させた。ガラス製カパースリップの内側表面に付着した細胞を、透過光により40倍のA4似1及び50倍の肌 IB ISプラン長距離作動オリンパス対物レンズを用いて観察し、全細胞を検出した。画像はすべて、その後の検索及び分析用に削々のファイルに記録した。

バイオフィルムの発達、細胞集集の大きさ、厚さの測定。集奥の影態(コア、 <u>チャンネル、吹流し)の解釈。改良版ローリーたんぱく質アッセイ。</u>ローリーた んぱく質アッセイを以前に説かれた (Peterson, 1977)ように試料に対して行な い、ミルトン・ロイ・スペクトロニック601分光光電光度計で分析した。 ウロン酸アッセイ。かきとったバイオフィルムの解凍試料と、キントナー・バ ンピューレン法 (1982) 後の全培養液の総ウロン酸を、ミルトン・ロイ・スペク トロニック601分光光電光度計を用いて測定した。総ポリサッカリド・アッセイ 及びリポポリサッカリド分析も行なった。

バイオフィルムの精造。バイオフィルムの成成及び発達の結果特異的な構造構 成成分の生成があることが示されている (Costerton et al. 1995)。 本発明者 たちは、バイオフィルムの構造が短胞対細胞の情報伝達により左右されているこ とを提示する。

P.aeruginosa PA01のバイオフィルムをバイオリアクタで成長させ、画像分析 と組み合わせた顕微鏡法で調べた。二週間にわたって野生型の生物を成熟したバ イオフィルムへ発達させた結果、大きさで40から120um、平均的厚さで(102.3um) sd=20.5 n=20) の範囲の細胞集塊が生じた。これらの細胞集塊は水チャンネル を含み、下層に付着した細胞はほとんどないという様相を呈し、また相互によく 分群した細菌(図5-共焦点複合画像)から成っていた。これらの細胞集塊を、次 に、ホモセリンラクトン分子OdDHL、BHL又は両方を合成する能力に欠けるP.aeru ginosaの生じたものと比較した。同一の実験条件下では、この野生型生物の構造 上の構成成分である、いずれかのホモセリンラクトンを合成する能力に欠ける変 異株P.aeruginosa JP2の生じた細胞集塊がないことが判明した(図6)。これら の集塊は、大きさで20から40um、平均的厚さで23.5um sd=9.8n=20であった。こ れらの集塊中の細胞は高密度に寄り集まっており、水チャンネルを生じていなか った。OdDHLのみに欠陥のあるP.aeruginosaPAO-JP1を同じような条件下で成長さ せた場合は、これらは、大きさでP.aeruginosaPOA-JP2変異体と同様 (平均的厚 さ-22.8um.sd=10.0、n=20) であるが、集塊内部に、細胞のない大きな空間が含 まれた (図7) 集塊の生成を見せた。BIIL合成のみに欠陥のある変異体は、この野 生型生物に同様な細胞集塊を生じた (平均的厚さ=100.1um、sd=25.2、n=20) ( 図9)。

例2

ホモセリンラクトンが、野生型と変異体のバイオフィルムの間に見られる構造

上の違いを担っていることを確認するために、ある一つの実験を行なって、野生型の生物が成長した媒質から採取したろ適可能な物質を添加すると、二重変異体であるP.aeruginosaPAO-JP2で野生型の構造が回復することを実証した。このように二重変異体とパイオフィルムとして成長させると、それは野生型と未知置の二重変異体との間の中間体を生じた(図10)。細胞集塊の内部は未起層のP.aeruginosaPAO-JP2と同様に見え、この細胞集塊の外部は、野生型生物と同様に見えた。この実験を、この二重変異体を新鮮媒質中10μMの濃度の000011を用いて培養して繰り返した。その結果、細胞を使用済み媒質の存在下で成長さ

せたときに観察されたように、中間表現型が回収された(図11)。これらの結果は、P.aeruginosaPAOIパイオフィルムのパイオフィルム構造は細胞対揮限の情報 伝達によりもたらされることを示唆した。本発明者たちは、OdDIIはこの構造上 の発達を抑郁することができると結論付けるものである。

バイオフィルムの盖質ボリマ。野生型及びISL変異体P.aeruginosaの生じたパイオフィルムを比較したときに見られる構造上の違いから、蓋質ボリマの生成及び測節はホモセリンラクトンにより制御されていると我々は予測した。P.aerugi nosaPAOI及びP.aeruginosaPAO-P2のパイオフィルム試料を二週間、パイオフィルム・リアクタ中で均差した。これらの培養株をウロン検定生について分析すると、野生型株は検出可能な量を産生していることが判明したが、二重変異体ではまったく検出できなかった(表2)。

この結果は、株P.aeruginosaPAO-IP2は連続培養では検出可能なアルギン酸塩 を産生しないことを示唆していた。この株を野生型の使用済み縦質中で培養し、 ろ過し、ブドウ糖で改めると、ウロン酸の産生が回復した。野生型生物から採っ たる過した媒質中にはウロン酸は検出できなかった。ウロン酸アッセイはアルギン 液塩及び特定の型のリポポリサッカリド (IPS) に見られるマンヌロン酸を検 出するものである。この結果から、これらの化合物の一方又は両方が0minの調 節下にあることが示唆された。

P. aeruginosa	PAO1バイオフイルム中のウロン酸産生
---------------	---------------------

試料	ウロン酸 / たんぱく質 (ug/ug)
P. aeruginosa PAO1	3.97 x 10 <sup>-4</sup> +/- 0.41 x 10 <sup>-4</sup>
P. aeruginosa PAO-JP2	ИDp
ろ過済み媒質	1.62 x 10 <sup>-5</sup> +/- 0.20 x 10 <sup>-5</sup>
P. aeruginosa PAO-JP2a	ИДР

\*P.aeruginosa PA01培養液のろ過済み媒質で成長させた細胞 \*検出不能

を進めた結果、アルギン酸リアーゼはバイオフィルム中でP.aeruginosa核8830から人工的に放出させた場合に細胞外アルギン酸塩を分解できることが実置された。 細胞外アルギン酸塩の破壊後、0.2%のドデシル硫酸ナトリウム(SDS)を加えることでこれらの細菌を完全に分散させることができる(flavies, 1996)本研究において、洗剤を用いた処菌では、放出されるアルギン酸リアーゼの不在下のバイオフィルムには影響がないことが示された。P.aeruginosafAO-1Pを用は表の実験条件下で0.2%のSDSで処理すると、細胞集塊からの細菌の分散又は解離はまったく観察されなかった(同12、パネルA)。P.aeruginosafAO-1Pを同じ嫁線でSDSで処理すると、細胞集塊が完全と分散し(図12、パネルB)、P.aeruginosafAO-1Pを開いて線り返すと、紅胞集塊が完全と分散し(図12、パネルB)、P.aeruginosafAO-1Pを用いて線も返りでルギン酸塩の分解後に見られたのと門様な作用を呈した。この実験を一里ISL変異株P.aeruginosafAO-IP1を用いて線り返すと、SDS版加後に完全と

P.aeruginosaの粘液状株では、アルギン酸リアーゼが細胞外アルギン酸を分解 できることが示されている (Boyd et al. 1994)。本発明者によってさらに研究

バイオフィルムの分散。0dDHLの役割には、パイオフィルム構造の発達の調節 と、洗剤による分散に対する耐性が含まれることが判明している。本発明者た

耐性を担っていることが判明した。

分散することが分かった(図13)。P. aeruginosaPAO-JPIを10μWのQimILの存在 下で成長させると、0.2%のSDSによる処置を行なっても細胞集塊中の傾南は分散 しなかった。従って、ホモセリンラクトンの存在が、洗剤の作用による分散への

ちは、BHLがバイオフィルム中の細菌の天然の分散に関与していると信ずるもの

である。 [dd])III.変異体P. aerugi nosaPAO-JP!をハイオフィルムとして成長させると 、細胞集塊の内部に大型のポイド空間が検出された(図14)。

P.aeruginosaPAO-IPIの細胞集塊の増築期の間に、中央のボイド空間が、7日後に直径で50umよりも大きな集塊中に生じた。これらのボイドは、かつて弦発に運動性であり最終的には集塊の内側から集塊壁面を破って決ぎ出たことが観察された細菌が占めていた部分である。P.aeruginosaPAO-IP2又はP.aeruginosaPD0100の形成する細胞集塊には検出されなかったこのような中央のボイドの存在は、邸Lが基質ボリマ材料を分解することのできる酵素の放出を担っているという可能性を示唆したと仮定された。本発明者たちは、P.aeruginosaPD0100のパイズフィルムを仮長させ、その流入媒質に、成長7日後の時点で配定を20Mの適度で加えることにより、これを調査した。BILを加えてから24時間経っても、観察可能な作用は検出されなかった。次に似質の流れを遮断すると、16時間目の時点で苦しい解離が開始して3時間の間続いた(図15. P.aeruginosaPD0100を8日にの不在下で成長させた場合には、媒質の流れは7日後に遮断した。流れの停止後96時間の観察期間の間に、細胞集塊の分散は何ら観察されなかった。

# 例3

ホモセリンラクトンGDIIL及びBIILを産生できないP. neruginosaPAOI変質体は、 野生型P. neruginosaPAOIのパイオフィルムの複雑な構造に欠けるパイオフィルム を生ずる。野生型P. neruginosaのパイオフィルムの複雑な構造には、広範な基質 ポリマ、ポイド空間、集塊、吹流し、及び、下層及び網胞準塊内の両方において 個々の生物同士の間にごく小さな問題があることが挙げられる。

ホモセリンラクトンの印配及びPIMを産生できないP. acruginosaPAOI変質体の生 ずるパイオフィルムは、0.21のSDSによる処置後に、完全に分散して自由に浮遊 する個々の細胞になる。野生型P. acruginosaのパイオフィルムは0.2%のSDSの添 加による影響を受けない。ホモセリンラクトンのDEL及びBIMを産生できないP. acruginosaPAOI変異体は校出可能な需のウロン酸を産生しな

い。野生型P.aeruginosaPADIは検出可能なウロン酸を産生するが、このウロン酸 は、主要なパイオフィルム基質ポリマであると一般に考えられているアルギン酸 塩(一種のポリウロン酸)の産生を意味すると考えられる。

ホモセリンラクトンの曲肌を産生できないP.aeruginosaPAD1変異体は、内部に 巨大なポイド空間を有する細数集塊を生ずることが示されている。この現象は、 野生型のP.aeruginosaPAD1で観察されているが、ホモセリンラクトンの側肌及びP 肌を産生しないP.aeruginosaPAD1変異体では観察されていない。

ホモセリンラクトンBILを産生できないP.aeruginosaPAOI変異体は、野生型の バイオフィルムと同じ態様で処置されたときにバイオフィルムの分散を行なわな い。さらに、これらの変現体バイオフィルムにBILを添加すると、静止状態に最 大18時間置かれたときこの細菌は分散を行なう。

#### 例 4

本発明の化合物は、選した量の有効成分を含有する、例えば錠剤、カプセル、 丸剤、粉末、颗粒、磨薬、無菌の間管外溶液又は懸濁液、無菌の非關管外溶液又 は懸濁液、経口用溶液又は懸濁液、水中油又は油中水乳濁液、等々などの単位用 量形でヒト及び動物に全身投与するための薬学的網成に含めるのに有用である。 周所投与は軟膏、クリーム、ローション、ゼリー、スプレー、権注液、等々の形 であってもよい。経口投与の場合は、固体又は流体の単位用量型を本発明の化合 物で顕製してもよい。本化合物は、組成中約1から99%及び好ましくは約5から 15%の担体又は伝播体を一緒にした当該有効成分の薬学的組成(wt%)に含める のに有用である。

流体又は固体の単位用量型は、経口投与用に容易に調製が可能である。例えば 、式 I の化合物に、リン酸2カルシウム、珪酸アルミニウムマグネシウム、ステ アリン酸マグネシウム、硫酸カルシウム、でんぶん、タルク、ラクトース、アラ ピアゴム、メチルセルロース及び機能的に類似の物質などの従来の成分を薬学的 な賦形剤又は損体として混合することができる。持続放出剤を選択に応じて用い てもよい。カブセルは、木化合物を不活性な薬学的希保剤に混合し、この混合物 を

適した大きさの硬質ゼラチンカプセルに挿入することにより調製してもよい。軟 質のカプセルが好ましい場合には、本化合物のスラリと、容認可能な植物油、軽 油、又はその他の不活性の油脂とを機械でカブセル化してゼラチンカブセルにすることができる。

流体の単位用量型の経口投与には懸濁液、シロップ、及びエリキシルを用いる ことができる。油を含む流体製剤は油溶性の型で用いてもよい。例えばコーン油 、ピーナッツ油又は紅花油などの植物油を、着香料、甘味料、及び何5かの保存 剤と一緒に用いれば容認可能な流体製剤となる。昇面活性剤を水に加えて流体単 位用量のための乳濁液を形成してもよい。糖、サッカリン又は生物甘味料などの 容認可能な甘味料と、着香料とをエリキシルの形で有するヒドロ・アルコール性 薬学的製剤を用いてもよい。

腸管外及び座樂投与用の薬学的組成はさらに、当業において標準的な技術を用 いても得ることができる。

本発明に基づく化合物の好適な用流は局所剤としてである。本化合物のもう一つの好適な用途は、火傷及び開放創の治療に特に有用な経皮腸管外抗炎症性薬学 的製剤である。従って、これらの範囲への投与に適した組成は本発明に特に含ま れる。上記の腸管外溶液又は懸濁液は経皮的に投与してもよいが、必要に応じて 、より適度を高くした遅効性形を投与してもよい。従って、遅効性マトリックス への有効化合物の起込みを経皮的に投与するために実施してもよい。本化合物は 、組成のうち約1か599%で、そして好ましくは伝播体又は損体中約5から15% vt%の有効成分として経皮投与してもよい。

経疫的な治療系は、無損傷の皮膚に塗布したときに、刺飼された速度で薬剤を 全身の血行に送達するような自給式投薬形である。経皮経路を用いる利点には、 治療効験が高いこと、投薬の頻度が低いこと、時間的経過に対して血溶中濃度を 最適にすることにより副作用が軽減されていること、複数回の投薬スケジュール をなくしたことで患者のコンプライアンスが高くなったこと、肝臓の「一次適遇 」代謝を迂回することにより胃腸管での不適合を避けて、予測可能かつ長期の作 用が得られること、が含まれる。しかしながら、皮膚の主な機能は化合物が進入 する際の障壁として働くことである。その結果、経皮治療は、とれまで、皮膚の 壁を通過する拡散にとって好ましい生理化学的性質を有する、限られた数の築剤 に制限されてきた。皮膚の障壁機能を克服する有効な方法の一つは、透透促進剤 を経皮治療系の製剤に含めることである。Barry, Brian W.: <u>Dermatological Form</u> <u>ulations: Percutaneous Absorption</u>(Dekker, Kew York, 1983); Bronough et al., <u>Percutaneous Absorption Mechanisms—Methodology-Drug Delivery</u>, (Marcel Dekke r, New York, NY 1985); 及びMonkhouse et al., Transdermal drug deliver problem s and Promises. <u>Drug Dev. Ind. Pharm.</u> 14, 183-209 (1988) を参照されたい。

透過促進剤は、製剤に含めたときに、薬剤に対する皮膚の透過性を一次的に高 めてより多くの薬剤を短時間で吸収させる化学的化合物である。ジメチルスルホ キシド、n-デシルメチルスルホキジド、N.N.-ジメチルアセトアミド、N.N.-ジメ チルホルムアミド、1-ドデシルアザシクロヘブタン-2-one(Azone)、プロピレ ングリコール、エタノール、N.-メチル-2-ピロリドン(DNP)などのピロリドン及 び昇面活性物質など、異なる種類の透過促進剤がいくつか報告されている。上記 のBronough et al,及びStoughton et al,Azone:a New Mon-toxic enhancer of p ercutancous penetration. Drug Dev. Inc. Pharm. 9,725-744(1983)を参照された い。

n-メチル-2-ピロリドンは、水、エチルアルコール、エーテル、クロロホルム、ベンゼン、酢酸エチル及び二硫化炭素と提料性の可変性の溶解である。N-メチルーピロリドンは石油精製などの産業処理に溶解として広く用いられてきたGAFCorp.: "M-Pyrol (M-methyl-2-pyrrolidone) Handbook."。GAF Corp.. New York, 1972。これは現在、局所及び服管外の敷炭用薬剤中の可溶化剤として用いられている物・lls,D.A.et al:Disposition and Metabolism of Double-Labeled[<sup>3</sup>H and <sup>14</sup> C]N-methyl-2pyrrolidone in the Rat. <u>Drug Met. Dispos.</u>, 16, 243-249 (1988)。N-メチルピロリドンはさらに、効果的及透過促進剤であることが中期しているBarry et al. Optimization and Bioavallability of Topical Steroids:Penetration Enhancers Under Occlusion. <u>J. Inv. Derm.</u>, 82, 49-52 (1984):Akter et al. Absorption Through human Skin of Ibuprofen and Flurbiprofen:Effect of Dose variation. Deposited Drug Films, Occlusion and the Penetration Enhancer N-methyl-2-pyrrolidone. J. Fharm Pharmacol., 37, 27-37 (1984): Holespard et al. Vesical

Effect on Topical Drug Delivery IV Effect of N-methylpyrrolidone and Pol ar Lipids on Percutaneous Transport Int. J.

Pharm. 43, 233-240(1988); Sugibayashi et al, Effect of Several Penetration
Enhancers on the Percutaneous Absorption of Indomethacin in Hairless Rat

Chem. Pharm. Bull., 36, 1519-1529(1988); Bennett et al, Optimization of Bioav
ailability of Topical Steroids: Mon-occluded penetration Enhancers Under
Thermodynamic Control. J. Pharm. Pharmacol., 37, 298-304 (1985); Sasaki et al, E
ahancing Effect of Pyrrolidone Derivatives on Transdermal Drug Delivery.

1. Ing. J. Pharm. 44, 14-24 (1988); lee et al, Toxicity of M-methyl-2-pyrrolido
ne (NMP): Tetratogenic, Subchronic and Two-year Inhalation Studies, Fund. App
1., Tox., 9, 222-235 (1987).

上記及びその他の薬剤が、レザパ中に単独で、又は薬学的担体と共に組み合わされた形で存在していてもよい。本発明の目的にとって容認可能な薬学的担体は、当該薬剤、ホスト、又は薬剤の送達器具を含む材料に悪影響を与えない、当業で公知の担体である。適した薬学的担体には、無菌水、生理食塩水、デキストロース、デキストロースの水溶液又は生理食塩水溶液、ひまし油1モル当り約30から35モルの酸化エチレンを配合したひまし油及び酸化エチレンの縮合物、リキッドアシッド、低級アルカノール、番肪酸、又はホスファチド、例えばレシチン、等々、のモノスはジーグリセリドなどの乳化剤を加えたコーン油、ピーナッツ油、ごま油、等々などの油脂類、グリコール、ポリアルキレングリコール、懸濁剤存在下の水生類質、例えばカルボキシメチルセルロースナトリウム、アルギン酸ナトリウム、ボリ (ピニルピロリドン)、等々が単独で、又はレシチンなどの適した分散剤を加えたもの、ステアリン酸ボリオキシエチレン、等々が含まれる。担体にはさらに、保存安定、湿潤、保存安定、乳化剤などのアジュパントを、本発明の誘導促進剤と一緒に含めてもよい。

順乳類用の効果的形量は、治療しようとする被験体の年齢、体重、活動量又は 状態などの因子に応じて様々であろう。典型的には、本発明に基づく化合物の有 効用量は、一日に1から3回。終口または直腸的に投与するとき、000町化合物 の場合は彩2.5μkから50μk、そしてBELの場合は5から100μk、好ましくは10か ら15μkである。。成人のヒトに対し一日に1又は2回、腸管外、筋肉内又は経 皮的に投与する場合は必要な用量はこれより少ない。

本発明の化合物は、組成のうち約1から99mt%、そして好ましくは約5から35 wt%で局所的に投与してもよい。

### 例 5

級菌用の組成には木発明の組成が含まれるが、好ましくは当業において公知の 界面活性物質の組成が含まれるとよい。これらには、例えば陸イオン界面活性剤 、陽イオン界面活性剤、非イオン系界面活性剤、及び、ドデシル硫酸ナトリウム を含むアソテリック (原語:asoteric) 又は両性界面活性剤、四級アンモニウム 化合物、よう化ピリジニウムアルキル、トウィーン80、トウィーン85、トリトン X-100、プリジ56、生物界面活性剤、ラムノリビド、サーファクチン、及びピス コンシンがあるが、これらに限定されない。殺菌用組成は、排水管、シャワーカ ーテン、グラウト、トイレ及びフローリングを含む、しかしこれらに限らず、殺 菌が必要な公別の区域及び表面に利用してよい。具体的な用途は病院の表面及び 医療器具上である。

#### 例 6

本発明の組成をコポリマコーティングに調合して製品に穀菌表面を提供しても よい。

### 例7

本党明の化合物を含む偏磨き剤又はうがい剤を、本党期の化合物を公知の偏遊 き剤及びうがい剤に、(ここにその全文を参考文献として解入することとする) Remington's Pharmaccutical Sciences, 18th Ed. Mack Publishing Co., 1990 , Chapter 10%に配載されたように加えることで測合してもよい。 歯磨き剤ははゲ ル、ペースト、粉末又はスラリとして試合してもよい。 歯磨き剤には結合剤、研 磨剤、番料、発泡剤及び湿潤剤を含めてもよい。 うがい剤の測製は当葉において 公知であり、本発明の化合物をこれらに加えれば有利であるう。

上記の開示から、いくつかの実用的用途が明白である。P.acruginosaでの0dDH

L及びBILの産生、分散、結合又は濃度を、バイオフィルム構造に干渉するように

操作することができる。バイオフィルム構造は、バイオフィルム中の流体及び化 学物質の輸送、流体せん斯への配性、及び複数の確のバイオフィルムへの一体化 を担っていると考えられる。従って、P.aernginosaが生じた及び生じつつあるバ イオフィルムののINIL及びBIILの作用を操作すれば、流体及び化学物質の輸送、流 体せん斯への耐性、及び複数の種のバイオフィルムへの一体化に影響を与えられ る可能性のあることが明白となった。

バイオフィルム発達中のホモセリンラクトン0.00日、及び0日、の活性を運動することにより、0.2%又はそれより高い濃度のSDSを加えればP.aeruginosaのパイオフィルムを分散させることができる。SDS以外の洗剤も、同じ作用を持つ可能性がある。このような処理を何らかの殺菌剤と組み合わせれば、産業、環境及び医療分野でパイオフィルムを処理する上での効果が著しく向上することであるう。

ホモセリンラクトンQcmIL及びHIILを産生できないパイオフィルム中での基質ポリマの生成は著しく損なわれているという、より最近の結果は、基質ポリマの生成にはGdDILのみが必要であることを示唆している。P.aeruginosaの生ずるパイオフィルム中の基質ポリマの生成を遮断すれば、これらのパイオフィルム中の基質ポリマの作用が破壊されるに違いない。これらの作用には、パイオフィルム中の基質ポリマの作用が破壊されるに違いない。これらの作用には、パイオフィルム中の組配に対する化学物質及び栄養物質の輸送への干渉、反応化学物質の作用に結抗した生成、真核生物による生食からの保護、イオン(特に多価の陽イオン)に結合するパイオフィルムの能力、免疫系の細胞及び化学物質による攻撃からの防衛、声の変動からの保護、及び、おそらく、通常のパイオフィルムの発達及び存続に対する電気的及び/又は磁気的干渉からの保護、が含まれるが、これらに限定されるものではない。

BILの添加により、発達後のP. acruginosaのパイオフィルムでの分散反応が誘 発されるはずである。パイオフィルム細胞にBILを加えると、パイオフィルムの 基質ボリマ材料を蒸炉してパイオフィルム内の細菌を互いに分離させることとな る酵素を、これらの細菌が産生及び/又は放出するはずである。分散後、これら の細菌は、例えば発生剤、抗生物質、洗剤、放射線、等々の利用など、従来の方 法を用いれば容易に処理できるに違いない。BIII 及び/又はBII 類似体をそ

れのみで、又は設備前処理と併せて利用することは、発達したバイオフィルムを 破壊する上で、又は、バイオフィルムの発達を防止する上で効果が高いことは間 速いない。このような処理は家庭、産業分野、環境分野及び医療分野でバイオフ ィルムを制御するのに効果的なはずである。

## 参考文献

Bainton, N.J., B.W. Bycroft, S.R. Chhabra, P. Stead. L. Gledhill, P.J. Hill, C.E.D. Rees, M.K. Winson., G.P.C. Salmond, G.S.A.B. Stewart and P. Williams. 1992a. A general role for the lux autoninducer in bacterial cell signalling: control of antibiotic synthesis in Erwinia. Gene. 116:87-91.

Bainton, N.J., P. Stead, S.R. Chhabra, B.W. Bycroft, G.P.C. Salmond, S.A.A.B. Stewart and P. Williams. 1992b. N-(3-oxohexanoyl)-1-homoserine lactone regulates carbepenem antibiotic production in *Erwinia carotovora*. Biochem. J. 288:997-1004.

Beck von B.S. and S.K. Farrand. 1995. Capsular polysaccharide biosynthesis and pathogenicity in *Erwinia carotovora*. J. Bacteriol. 177:5000-5008.

Boyd, A. and A.M. Chakrabarty. 1994. Role of the alginate lyase in cell detachment of Pseudomonas aerugionosa. Appl. Environ. Microbiol. 60:2325-2359.

Brint, J.M. and D.E. Qhman. 1995. Synthesis of multiple exoproducts in Pseudomonas aeruginosa is under the control of RHIR-RhII. Another set of regulators in strain PAOI with homology to the autoinducer-responsive LuxR-LuxI family. J. Bacteriol. 177-7155-7163.

Cohen-Bazire, G., W.R. Sistrom and R.Y. Stanier. 1957. Kinetic studies of pigment synthesis by non-sulfur purple bacteria. J. Cell. Comp. Physiol. 49:23-68.

Davies, D.G. 1996. Regulation of alginate biosynthesis in *Pseudomonas aeruginosa* biofilms. Doctoral Thesis Montana State University, Bozeman, MT.

Eberhard, A., A.L. Burlingame, C. Eberhard, G.L. Kenyon, K.H. Nealson and N.J. Oppenheimer. 1981. Structural identification of autoinducer of *Photobacterium fischeri* huciferase. Biochemistry 20:2444-2449.

Eberhard, A., C.A. Widrig, P. McBath and J.B. Schineller. 1986. Anologs of the autoinducer of bioluminescence in *Vibrio fischeri*. Arch. Microbiol. 146:35-40.

Finlay, B.B. and Falkow, S. 1989. Common themes in microbial pathogenicity. Microbiol. Rev. 53:210-230.

Fuqua, W.C., S.C. Winans and E.P. Greenberg. 1994a. LasR of *Pseudomonas* aeruginosa is a transcriptional activator of the alkaline protease gene (apr) and an enhancer of exotoxin. A expression. Infect. Immun. 61:1180-1184.

Fuqua, W.C., S.C. Winans and E.P. Greenberg. 1994b. Quorum sensing in bacteria: the LuxR-LuxI family of cell density-responsive transcriptional regulators. J. Bacteriol. 176-269-275.

Givskov, M., R. DeNys, M. Mancfield, L. Gram, R. Maximilten, L. Everl, S. Molin, P.D. Steinberg and S. Kjelleberg. 1996. Eukaryotic interference with homoscrine lactone-mediated prokaryotic signalling. J. Bacteriol. 178:6618-6622.

Latifi, A., M. Foglino, K. Tanaka, P. Williams and a A Lazdunski. 1996. A hierarchical quorum sensing cascade in *Pseudomonas aeruginosa* links the transcriptional activators.

LasR and Rh1R (VsmR) to expression of the stationary-phase sigma factor RpoS. Mol. Microbiol. 21:1137-1146.

Kaplan, H.B. and E.P. Greenberg. 1985. Diffusion of autoinducer is involved in regulation of the Vibrio fischeri luminescence system. J. Bacteriol. 163:1210-1214.

Kintner, P.K., III and J.P. Van Buren. 1982. Carbohydrate interference and its correction in poetin analysis using the m-hydroxydiphenyl method. J. Food Sci. 47:756-760.

Pearson, J.R., R.C. Pesci and B.H. Iglewski. Submitted for publication.

Pearson, J.P., K.M. Gray, L. Passador, D.D. Tucker, A. Eberhard, B.H. Igelewski and E.P. Greenberg. 1994. Structure of the autoinducer required for expression of Pseudomonas aeruginosa virulence genes. Proc. Nat. Acad. Sci. USA. 91:197-201.

Peterson, G.L. 1997. A simplication of the protein assay method of Lowry et al. which is more generally applicable. Anal. Biochem. 83:346-356.

Schripsema, J., K.E.E. de Rudder, T.G. van Vhet, P.P. Lankhorst, E. de Vroom, J.W. Kijne and A.A.N. van Brussel. 1996. Bacteriocin <u>small of Rhizobium leguminosarum</u> belongs to the class of N-acyl-L-homoscrine Lactone molecules, known as autoinducers and as quorum sensing co-transcription factors. J. Bacteriol. 178:366-371.

Swift, S., M.K. Winson, P.F. Chan, N.J. Bainton. M. Birstall, P.J. Reeves, C.E.C. Rees, S.R. Chhabra, P.J. Hill and G.S.A.B. Stewart. 1993. A nevel strategy for the insolation of lux/homologues evidence for the widespread distribution of a LuxR:Lux1 superfamily in enteric bacteria. Mol. Microbiol. 10:511-520.

Throup, J., M. Camara, G. Briggs, M.K. Winson, S.R. Chhabra, B.W. Byeroft, P. Williams and G.S.A.B. Stewart. 1995. Characterization of the yenlyen? locus from Yersinia enterocolitica mediating the synethesis fo the N-acylhomoserine lactone signal molecules. Mol. Microbio. 17:345-356.

Winson, M.K., M. Camara, A. Latifi, M. Foglino, S.R. Chhabra, M. Daykin, M. Bally, V. Chapon, G.P.C. Salmond, B.W. Bycroft, A. Lazdunski, G.S.A.B. Stewart and P. Williams. 1995. Multiple N-acyl-L-homoserine lactone signal molecules regulate production of virulence determinants and secondary metabolites in *Pseudomonas aeruginosa*. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 92:9427-9431.

Zhang, L., P.J. Murphy and I.T. Max. 1993. Agrobacterium conjugation and gene regulation by N-acyl-J-homoserine lactones. Nature. 362:446-448.

Allison, D.G. and I.W. Sutherland. 1984. A staining technique for attached bacteria and its correlation to extracellular carbohydrate production. J. Microbiol. Methods. 2:93-99. Allison, D.G. and I.W. Sutherland. 1987. The role of polysaccharides in adhesion of freshwater bacteria. J. Gen. Microbiol. 133:1319-1327.

Anwar, H., J.L. Strap, K. Chen and J.W. Costerton. 1992. Dynamic interactions of biofilms on mucoid *Pseudomonas aeruginosa* with tobramycin and piperaeillin. Antimicrob. Agents Chemother. 36:1208-1214.

Boivin, J. and J.W. Costerton. 1991. Biofilms and biodeterioration. In Biodeterioration and biodegradation 8 (ed.) H.W. Rossmore, p. 53-62. Elsevier Appl. Sci., London.

Boyd, A., M. Ghosh T.B. May, D. Shinabarger, R. Keogh and A.M. Chakrabarty. 1993. Sequence of the algL gene of Pseudomonas aeruginosa and purfication of its alginate lyase product. Gene 131:1-8.

Boyd, A. and A.M. Chakrabarty. 1994. Role of the alginate lyase in cell attachment of Pseudomonas aeruginosa. Appl. Environ. Microbiol. 60:2325-2359.

Boyd, A., R.W. Ye and A.M. Chakrabarty. 1995. Purification and characterization of the alginate lyase of Pseudomonas aeruginosa. J. Bacteriol. Submitted.

Christenson, B.E. and W.G. Characklis. 1990. Physical and chemical properties of biofilms. pp. 93-130, In: W.G. Characklis and K.C. Marshall (eds.), Biofilms. John Wiley & Sons, New York.

Costerton, J.W., K.J. Cheng and G.G. Gessey. 1987. Bacterial biofilms in nature and disease. Ann. Rev. Microbiol. 41:435-464.

Davies, D.G., A.M. Chakrabarty and G.G. Gessey, 1993. Exopolysaccharide production in biofilms. Substratum activation of alginate gene expression by Pseudomonas aeruginosa. Appl. Environ. Microbiol. 59:1181-1186.

Davies, D.G. and G.G. Gossey. 1995. Regulation of the alginate biosynthesis gene algC in Pseudomonas aeruginasa during biofilm development in continuous culture. Appl. Enrivon. Microbiol. 61:860-867.

Davies, D.G. 1996. Regulation of alginate biosynthesis in Pseudomonas aeruginosa biofilms. Doctoral Thesis. Montana State University, Bozeman, MT.

Dempsey, M.J. 1981. Marine bacterial fouling: a scanning electron microscope study. Marine Biol. 61:305-315.

Fletcher, M. 1980. Adherence of marine micro-organisms to smooth surfaces, pp. 347-371. In E.H. Beachey (ed.), Bacterial Adherence (Receptors and Recognition, series 3, vol. 6). Chapman & Hall, London.

Floodgate, G.D., 1972. The mechanism of bacterial attachment to detritus in aquatic systems. Memorie dell'Istituto italiano di idrobiologica Dott. Carco di Marchi 29 (suppl.), 309-323.

Gacesa, P. 1987. Alginate-modifying-enzymes. A proposed unified mechanism of action for the lyases and epimerases. FEBS Lett. 212:199-202.

Gambello, M.J., S. Kaye and B.H. Iglewski. 1993. LasR of *Pseudomonas aeruginosa* is a transcriptional activator of the alkalime protease gene (apr) and an enhancer of exotoxin. A expression. Infect. Immun. 61:1180-1184. Geoscy, G.G., W.T. Richardson, H.G. Yoomans, R.T. Irvin and J.W. Costerion, 1997. Microscopic examination of natural sessile bacterial populations from Alpine streams. Can. J. Microbiol. 23:1733-1736.

Holloway, B.W. 1955. Genetic recombination in Pseudomonas aeruginosa. J.Gen. Microbiol. 13:572-581.

Hengge-Atonis, R. 1993. Survival of hunger and stress: the role of rpoS in early stationary phase regulation in Escherichia coli. Cell. 72:165-168.

Jones, H.C., L.L. Roth and W.M. Sanders. 1969. Electron microscopic study of a slime layer. J. Bacteriol. 99:316-325.

Khoury, A.E., K. Lam, B.D. Ellis and J.W. Costerton. 1992. Prevention and control of bacterial infections associated with medical devices. ASAIO J. 38:M174-178.

Latifi, A., K.M. Winson, M. Foglino, B.S. Byoroft, G.S.A.B. Stewart, A. Lazdunski and P. Williams. 1995. Multiple homologues of LuxR and LuxI control expression of virulence determinants and secondary metabolites through quorum sensing in Pseudomonas aerustnosa PAO1. Mol. Microbiol. 17:333-344.

Latifi, A., M. Foglino, K. Tanaka, P. Williams and A. Lazdunski. 1996. A hierachical quorum-sonsing cascade in *Pseudomonas aeruginosa* links the transcriptional activators LasR and RhIR (VsmR to expression of the stationary-phase sigma factor RboS.) Mol. Microbiol. 21:1137-1146.

Nichelas, W.W., M.J. Evans. M.P.E. Slack and H.L. Walmsley. 1989. The penetration of antibiotics into agregates of mucoid and nonmucoid *Pseudomonus aeruginosa*. J. Gen. Microbiol. 135:1291-1303. Ochsner, U.A. and J. Reiser. 1995. Autoinducer-mediated regulation of rhamnolipid biosurfactant synthesis in *Pseudomanas aeruginasa*. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 92:6424-6428.

Pearson, J.P., L. Pasador, B.H. Iglewski and E.P. Greenberg. 1995. A second N-acylhomoserine lactone signal produced by *Pseudomonas aeruginosa*. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 92:1490-1494.

Preiss, J. and G. Ashwell. 1962a. Alginic acid metabolism in bacteria. I. Enzymatic formation of unsaturated oligosaccharides and L-deoxy-L-erythro-5-hexosculose uronic acid. M. Biol. Chem. 237:309-316.

Preiss, J. and G. Ashwell. 1962b. Alginic acid metabolism in bacterial. II. The enzymatic reduction of 4-deoxy-1-crythro-5-hexosculose uronic acid to 2-keto-3-deoxy-D-gluconic acid. J. biol. Chem. 237-321.

Schiller, N.L., S.R. Monday, C.M. Boyd, N.T. Keen and D.E. Ohman. 1993. Characterization of the *Pseudomonas aeruginosa* alginate lyase gene (aigL): cloning, sequencing and expression in *Escherichia coli*. J. Bacteriol. 175:4780-4789.

Stinivasan, R., P.S. Stewart, T. Griebe, C.I. Chen and X. Xu. 1995. Biofilm parameters influencing biocide efficacy. Biotech. Bioeng. 46:553-560.

Stewart, P.S. 1994. Biofilm accumulation model that predicts antibiotic resistance of Pseudomonas aeruginosa biofilms. Antimicrob. Agents Chemother. 38:1052-1058. Sutherland, I.W. 1980. Polysaccharldes in the adhesion of marine and freshwater bacteria. pp. 329-338. In R.C. W. Berkeley, J.M. Lynch, J. Melling, P.R. Rutter and B. Vincent (eds.), Microbial Adhesion to Surfaces. Ellis Horwood, London.

Tachiro, H., T. Numakura, S. Nishikawa and Y. Miyaji. 1991. Penetration of biocides into biofilms. Wat. Sci. Technol. 23:1395-1403.

Wallace, W.H., J.T. Floming, D.C. White and G.S. Sayler. 1994. An algD-Bioluminescent reporter plasmid to monitor algimate production in biofilms. Microb. Ecol. 27:225-239.

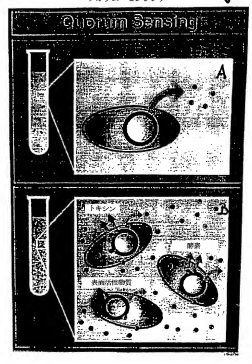
Wardell, J.N., C.M. Brown and B. Flannigan. 1983. In Microbes and surfaces. Symposia for the Society for General Microbiology. 34:351-378.

Winson, M.K., M. Camara, A. Laufi, M. Foglino, S.R. Chhabra, M. Daykin, M. Bally, V. Chapon, G.P.C. Salmond. B.W. Bycroft, A. Lazdunski, G.S.A.B. Stewart and P. Williams. 1995. Multiple N-acyl-L-homoserine lactone signal molecules regulate production of virulence determinants and secondary metabolites in *Pseudomonas aeruginosa*. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 92:9427-9431.

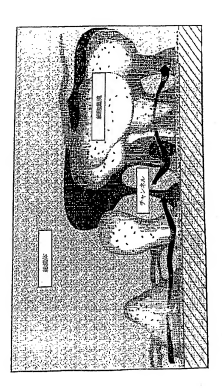
Zobell, C.E. 1943, the effect of solid surfaces upon bacterial activity. J. Bacteriol. 46:39-56.

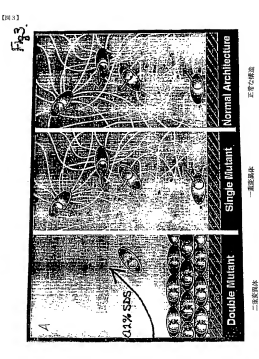
上記の説明及び例の目的は、限定を意味することなく本発明のいくつかの実施 例の実例を挙げることである。当業者であれば、様々な改良および変更を本発明 の精神又は範囲から逸彫することなく本発明の制成及び方法に行なうことができ ることは明白であろう。ここで引用された特許及び公開文献はすべて、その全文 を参考として編入されたものである。 クオラム・センシング

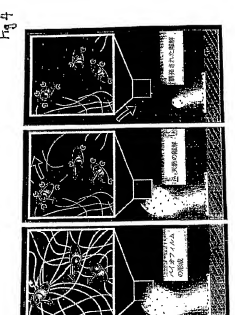
191



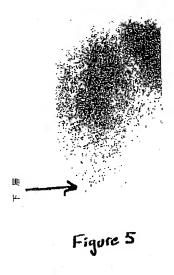




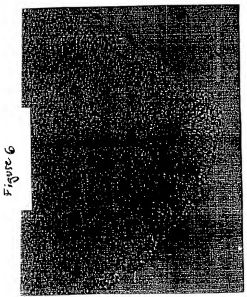




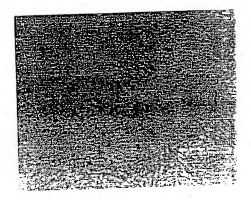
【図5】





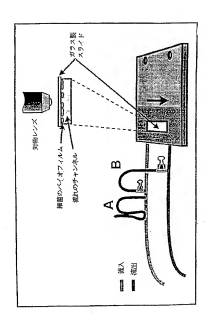


[図7]

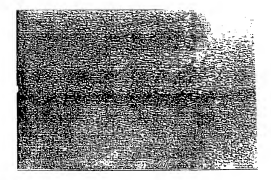


[図8]

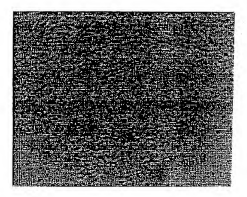




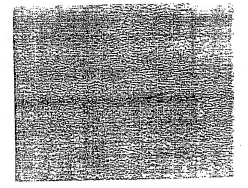
[図9]



[図10]



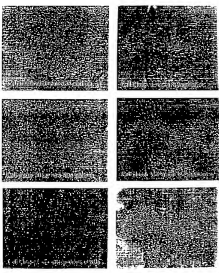
[図11]



[図12]

### Figure 12

Paeruginosa PAO1 JP2 及び Paeruginosa PAO 1 親株の 細胞集塊に対する 0.2%のドデシル硫酸ナトリウムの添加



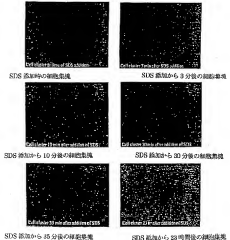
Pamel B

Annel A

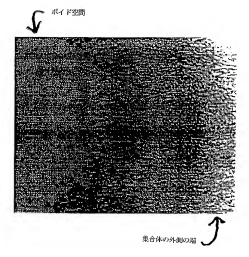
[図13]

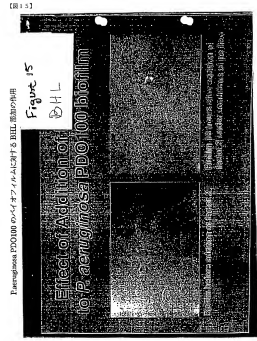
#### Figure 13

親株の使用済み媒質中で成長させた Pseudomonas aeruginosa JP2 の 細胞集塊に対する 0.2%の SDS の添加



[図14]





因子2を加える前のパイオフィルム

流わなしの条件下で因子2を終加してから18時間後のバイオフィルム

#### 【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH REPOR	RT	International application No. PCIAIS98/12728	
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC(6) A6IE 31335, 3178; CDTD 30783 US CL. 314445, 447, 427, 477, 892021, 63, 42449, 446 According to Intrasticnal Patest Classification (PC) or to both national classification and IPC				
B. FIELDS SEARCHED				
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)				
U.S. : 514/445, 447, 472, 473; 549/321, 63; 424/49, 446				
Documentation scarched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields scarched				
Electronic data base consulted during the international metch (name of data base and, where precitable, search terms used) CHEMICAL ABSTRACTS				
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.			
A	US 5,591,872 A (PEARSON et al) 07 January, 1997, see entire document.			
A	US 5,776,974 A (BYCROFT et al) 07 July 1998, see entire document.			
	-			*
				*
Further documents are listed in the continuation of Box C. See patest family somex.				
* Special staggerin of eited decomments:  **T* **Learnest definition for general parts of the art which is not considered to the operatorist reviewed to the operatorist reviewed to the operatorist reviewed.  **Learnest definition for general parts of the art which is not considered to the operatorist reviewed.				
*P* earlier document published on or after the interestional filling date  "X* document of particular relevance; the chained involves an inventive step  considered novel or among the considered to involve an inventive step				
cited to antibilité its publication dats of another citation or other special remon (as specified)  comment of puriousiar relevance; the chimed inventors senses be commissed to invelve ass inventors step when the document is				
compared to be present to the intercational (Directors but leter than the second manner of the same patient family				
the priority data alaimed				
Date of the actual completion of the international search  23 DECEMBER 1998  28 JAN 1999				
Name and realising address of the ISA/US Commissioner of Patents and Tradersorks Roy BT ROY B				
Washington, D.C. 20231  Exercipalle No. (703) 305-3230  Telephone No. (703) 308-1235				

Form PCT/ISA/210 (second sheet)(July 1992)\*

#### フロントページの続き

(51) Int.C1.7

識別記号

F I C O 7 D 307/22 テーマコード(参考)

C O 7 D 307/22

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), AU, CA, J

- で (71)出願人 ユニパーシティー オブ ロチェスター アメリカ合衆国 14642 ニューヨーク州 ロチェスター (禁地なし)
- (72) 発明者 デービス デビット ジー. アメリカ合衆国 モンタナ州 ボーズマン (番地なし)
- (72)発明者 コスタートン ジョン ウィリアム アメリカ合衆国 モンタナ州 ボーズマン (番地なし)
- (72)発明者 パーセック マシュー アール. アメリカ合衆国 52245 アイオワ州 ア イオワシティー、メルローズアベニュー 1219
- (72)発明者 グリーンパーグ エベレット ピー. アメリカ合衆国 52240 アイオワ州 ア イオワシティー、スチュワートロード
- (72)発明者 ピアソン ジェームズ ピー. アメリカ合衆国 94301 カリフォルニア 州 パロアルト、ミドルフィールドロード 1003
- (72)発明者 イグレウスキー パーパラ エイチ. アメリカ合衆国 14450 ニューヨーク州 フェアポート、マックコードウッズ 8

С